

PATENT ABSTRACTS OF JAPAN

(11)Publication number:

02-160834

(43)Date of publication of application: 20.06.1990

(51)Int.CI.

CO8G 75/02

(21)Application number: 63-315554

(71)Applicant: TORAY PHILIPS PETOROORIAMU

KK

(22)Date of filing:

14.12.1988

(72)Inventor: NAKAGAWA KEIJI

ASAKURA TOSHIYUKI

(54) PRODUCTION OF POLYARYLENE SULFIDE

(57)Abstract:

PURPOSE: To obtain a polyarylene sulfide having excellent heat stability and undergoing little viscosity change during melt extrusion by reacting S in a sulfur source with an alkali metal hydroxide and a polyhalide in a specified molar ratio.

CONSTITUTION: A sulfur source (a) comprising an alkali sulfide, an alkali hydrosulfide an hydrogen sulfide and an alkali metal hydroxide (b) (e.g. sodium hydroxide) and a polyhalide (c) (e.g. p-dichlorobenzene) are reacted in such a molar ratio that the value of formula I is 0.995–1.05, and the value of formula II is 0.995–1.1 (wherein A is the total number of moles of the alkali metal in component (a) and the alkali metal in component (b), S is the number of moles of sulfur in component (a), and B is the number of moles of component (c)) to obtain a polyarylene sulfide (e.g. polyphenylene sulfide).

$$\frac{A-S}{S}$$

<u>3</u> S

LEGAL STATUS

[Date of request for examination]

[Date of sending the examiner's decision of rejection]

[Kind of final disposal of application other than the examiner's decision of rejection or application converted registration]

[Date of final disposal for application]

[Patent number]

[Date of registration]

[Number of appeal against examiner's decision of rejection]

[Date of requesting appeal against examiner's decision of rejection]

į.

⑩ 日本国特許庁(JP)

⑩特許出願公開

@ 公 開 特 許 公 報 (A) 平2-160834

®Int. Cl. 5

識別記号

庁内整理番号

43公開 平成2年(1990)6月20日

C 08 G 75/02

NTX

8830-4 J

.

審査請求 未請求 請求項の数 1 (全6頁)

60発明の名称

ポリアリーレンスルフイドの製造方法

②特 顧 昭63-315554

②出 願 昭63(1988)12月14日

@発明者 中川

啓 次

之

愛知県東海市新宝町31番地9 東レ・フイリップスペトロ

ーリアム株式会社内

⑩発 明 者 朝 倉 敏

愛知県東海市新宝町31番地9 東レ・フイリツプスペトロ

ーリアム株式会社内

勿出 願 人

東レ・フイリップスペ

東京都千代田区麴町 4丁目 5番21号

トローリアム株式会社

個代 理 人 弁理士 浅 村

外2名

99 400 23

1. 発明の名称

ポリアリーレンスルフィドの製造方法

2. 特許請求の範囲

ポリアリーレンスルフィドの製造に当り、硫化アルカリ、水硫化アルカリ、硫化水素からなる硫 黄源およびアルカリ金属水酸化物で構成される下 記式〈I)の値がO.995~1.050でかつ、 式(I)で表わされるポリハロゲン化物と硫黄原中のSのモル比がO.995~1.100で反応 せしめることを特徴とするポリアリーレンスルフィドの製造方法

$$\frac{A-S}{S} \qquad \cdots \qquad (I)$$

(式中、Aは磁質 蘇中のアルカリ金 戯およびアルカリ金属、水酸化物中のアルカリ金属のモル数の合計、Sは硫黄源中のSのモル数、そしてBはポリハロゲン化物のモル数である)。

3. 発明の詳細な説明

[産業上の利用分野]

木 発明 は、 熱 安定性に すぐれた ポリアリーレンスルフィドの 製造方法に関するものである。

[従来技術]

[発明が解決しようとする問題点]

本発明は、 然安定性がすぐれたポリアリーレンスルフィドを製造する方法を提供するものである。 【問題を解決するための手段】

上記の目的は、ポリアリーレンスルフィドの製造に当り、硫化アルカリ、水硫化アルカリ金属水酸化物で锅成される下記式(I)の値が0.995~1.050でかつ、式(I)で表わされるポリハロゲン化物と硫黄源中のSのモル比が0.995~1.10で反応せしめることを特徴とするポリアリーレンスルフィドの製造方法によつて達成される。

$$\frac{A-S}{S} \qquad \cdots \quad (I)$$

(A は硫黄 森中のアルカリ 金属 およびアルカリ金属、水酸化物中のアルカリ金属のモル数の合計、 S は硫黄 額中のSのモル数、そして B はポリハロ ゲン化物のモル数である)。

$$\begin{array}{c}
R_1 \\
R_2
\end{array}$$

[発明の具体的開示]

本発明で製造するポリアリーレンスルフィドとは、式イAr-S+の繰り返し単位を主要構成単位とするホモポリマーまたはコポリマーである。 この繰り返し単位を主要構成単位とする限り、

$$\begin{pmatrix}
A & \Gamma & S \\
A & \Gamma & S
\end{pmatrix} \cdot \begin{pmatrix}
A & \Gamma & O \\
A & \Gamma & O
\end{pmatrix} \cdot \begin{pmatrix}
A & \Gamma & O \\
A & \Gamma & O
\end{pmatrix}$$

等で表わされる少麗の分岐結合または架橋結合を 含むことができる。A Γ としては

(R₁、R₂は水溶、アルキル基、アルコキシ基、 ハロゲン基から選ばれたもの)などがある。特に 好ましいポリアリーレンスルフィドとしては、ポ リマーの主構成単位としてローフェニレン単位 (→ S-)を90モル%以上含有するポリ フェニレンスルフィド、ポリフェニレンスルフィ ドスルホン、ポリフェニレンスルフィドケトンが あげられる。

本発明の職策などしては、硫化アルカリ、水硫化アルカリおよび硫化水素から選ばれた少なくとも1種を職策などして使用することができる。硫化アルカリとしては硫化ナトリウム、硫化セシウム、硫化センウム、水硫化カリウム、水硫化カリウム、水硫化カリウム、水硫化カリウムが好ましく用いられるかでも水硫化ナトリウムが好ましく用い

本発明のアルカリ金風水酸化物としては、水酸

化ナトリウム、水酸化カリウム、水酸化リチウム、水酸化ルビジウム、水酸化セシウムなどがあげられ、なかでも水酸化ナトリウムが好ましく用いられる。

本発明において式(I)で表わされる値が 0.995~1.050であることが必要であり、 特に1.000~1.040が好ましい。 0.995未満でも1.050を越えても得られ るポリアリーレンスルフィドの熱安定性が悪く好ましくない。

本発明のポリハロゲン化物とはハロゲン原子が 2 以上でかつ分子度が1000未満の化合物をい う。具体例としては、ロージクロルペンゼン、 m ージクロルペンゼン、ロージクロルペンゼン、 1 . 2 . 4 ートリ クロルペンゼン、1 . 2 . 4 . 5 ーテトラクロル ペンゼン、ヘキサクロルペンゼン、 2 . 5 ー ジク ロルトルエン、 2 . 5 ー ジクロルーローキシレン、 1 . 4 ー ジプロムペンゼン、 1 . 4 ー ジクロルナ フタリン、1 . 5 ー ジクロルナフタレン、1 - メ

借へ仕込む比である。もし、脱水工程が行なわれるならば、脱水工程で飛散するS類等を考慮に入れる必要がある。具体的には予め飛散するS類でなる。具体的には予め飛散するS類ではでし、その量を見込して脱水工程へ仕込む方法や重合開始時に本発明の比になるよう硫質をあるいはアルカリ金属水酸化物を除去する方法などがある。

トキシー 2 . 5 ー ジクロルベンゼン、4 . 4 ′ ー ジクロルピフエニル、3 . 5 ー ジクロル安 息香酸、4 . 4 ′ ー ジクロルジフエニルエーテル、4 . 4 ′ ー ジクロルジフエニルスルホン、4 . 4 ′ ー ジクロルジフエニルケトンなどのポリハロゲン置換、芳香族化合物があり、なかでも、p ー ジクロルベンゼン、4 . 4 ′ ー ジクロルジフエニルスルホン、4 . 4 ′ ー ジクロルジフエニルストンが好ましく用いられる。

式(I)で表わされるポリハロゲン化物と硫
類中のSのモル比が〇. 995~1. 10であることが必要であり、特に〇. 998~1. 05が好ましい。〇. 995未満でも1. 10を超えても得られるポリアリーレンスルフィドの分子量が小さく好ましくない。

本発明の式(I)および式(I)で表わされる 比は、重合開始時における比である。つまり、硫 質疑およびアルカリ金鼠水酸化物が水溶液である 場合は、一般に脱水工程が必要とされるが、脱水 工程への仕込の比ではなく脱水工程終了後の重合

アルカリ金属リン酸塩、アルカリ土類金属リン酸塩、等の助剤を添加することもできるし、水、有限酸、無機酸、末端封止剤等を添加することができる。

本発明で反応せしめられたポリアリーレンスル フィドは極性有機溶剤もしくは水で洗浄され、乾 **炒して得られる。得られたポリアリーレンスルフ** イドは熟安定性にすぐれており、繊維、フィルム、 成形用樹脂組成物等に用いると、ゲルのないすぐ れた機械特性を有した成形品を得ることができる。 また、ガラス繊維、炭素繊維、酸化チタン、炭酸 カルシウム等の無機充填材、酸化防止剂、熱安定 削、紫外段吸収剤、着色剤等を添加することもで きる。また、ポリアミド、ポリスルホン、ポリフ エニレンオキシド、ポリカーポネート、ポリエー テルスルホン、ポリエチレンテレフタレート、ポ リプチレンテレフタレート、ポリエチレン、ポリ プロピレン、ポリテトラフルオロエチレン、ポリ エーテルエステルエラストマー、ポリエーテルア ミドエラストマー、ポリアミドイミドポリアセタ

ール、ボリイミド等の母脂を本発明の効果が母な われない範囲で配合することができる。

[実施例]

以下、本発明を実施例についてさらに具体的に ^{*} 説明する。

実施例1

た。そこで反応容器を180℃に冷却し、p-ジ クロルペンゼン147g(1.0モル)、1.2. 4-トリクロルペンゼン1.82g

(0.01モル) および N - メチル 2 ピロリドン14.9 g (1.5 モル) を加え、式 (I) および式 (I) の値は、それぞれ 1.0 3 6 : 1.0 4 1 であつた。以下実施例 1 と同様に反応、洗浄を燥し、メルトフローレイト 5 0 のポリフェニレンスルフィドを特た。また 3 0 分後のメルトフローレイト (実施例 1 と同様に 3 1 5 .6 ℃ 3 0 分溶融滞和後、測定)は、55であつた。

実施例1と同様の111オートクレーブに硫化ナトリウム・9水塩240、2g(1、0モル)およびNーメチル2ピロリドン198g(2、0モル)を仕込み実施例1と同様に加熱し水144gを留出させた。その際、0、03モルの硫化水炭が飛散した。そこで反応容器を180℃に冷切し、硫化水素0、03モルロージクロルベンゼン147g(1、0モル)、1、2、4ートリクロルベ

れぞれ1.040、1.010であつた。

次に、 20 米 ガス圧下に 密閉し、 260 でまで昇温し、 260 で 3 時間反応を行なった。 重合終了時の内圧は 10 ㎏ / cm² であった。 反応容器を1で / 分の速度でゆっくりと冷却後、内容物を取出し、 然水で数回洗浄し 120 でで減圧 乾燥した。 符られたポリフェニレンスルフィドのメルトフローレイト (ASTM D-12380-70 に準ず。 温度 315.6 で、 荷重 5 ㎏ にて 測定。 単位 タ / 10 分) は 100 であった。 またメルトフローレイト 調定 器内で 30 分 溶融 滑田 後のメルトフローレイト は 120 であった。

実施例2

実施例 1 と同様の 1 ℓ オートクレーブに 4 5 % 水硫化ナトリウム 1 2 4 . 6 g (1 . 0 モル)、水酸化ナトリウム 3 9 g (0 . 9 7 5 モル) Nーメチルスピロリドン 1 9 8 g (2 . 0 モル) および酢酸ナトリウム 2 4 . 6 g (0 . 3 0 モル)を仕込み、実施例 1 と同様に加熱し水 6 5 g を留出させた。その際 0 . 0 3 モルの硫化水素が飛散し

ンゼン1. 82g(0. 01モル)およびN-メチルピロリドン149g(1. 5モル)を加え、
式(I)および式(I)の値は、それぞれ1. 0
00、1. 010であつた。以下実施例1と同様
に反応、洗浄、乾燥し、メルトフローレイト50
0のポリフエニレンスルフィドを得た。また30
分後のメルトフローレイトは510であつた。

实施例 4

れ1.035、1.005であつた。以下実施例 1と同様に反応、洗浄、乾燥し、メルトフローレイト600のポリフエニレンスルフィドを得た。 また30分後のメルトフローレイトは580であ つた。

実施例5

実施 例 1 と同様の 1 ℓ オートクレーブに 無水水 硫化ソーダ 5 6 . 1 g (1 . 0 モル) 、 水酸化ナ トリウム 4 0 g (1 . 0 モル) 、 Nーメチルピロ リドン 3 4 7 g (3 . 5 モル) 、 水 1 8 g (1 モ ル) および Dージクロルベンゼン 1 4 7 g

(1.0 年ル)を仕込み、窒素で気相部の空気を 超換した後、密閉し、260でまで昇温し、26 0でで3時間反応させた。この時の式(I) およ び式(II) の値はそれぞれ1.000、1.00 0であつた。その後、実施例1と同様に冷却、洗 浄、乾燥してポリフェニレンスルフィドを得た。 このポリフェニレンスルフィドを 260での高温 オープン中で4時間キュアリングを行なつたとこ 3、メルトフローレイト120架権ポリフエニレ

比較例3

実施例 1 において、無水の水硫化ナトリウム
1 . 1 2 3 (0 . 0 2 モル) を 1 1 . 2 3 (0 . 2 0 モル) を 1 1 . 2 3 (0 . 2 0 モル) に変えた以外は、全て実施例 1 と同様に反応を行なつた。この時の式(I) および式(I) の値は、それぞれ 0 . 8 8 0 、 0 . 8 5 5 であつた。 舞られたポリアリーレンスルフィドは褐色で、メルトフローレイトが測定できないほど低粘度であつた。

<u>比較例 4</u>

実施例 5 において、水酸化ナトリウム40g(1.0 モル)を44g(1.1 モル)に変えた以外は全て実施例 5 と同様に反応を行なつた。この時の式(I)および式(Ⅱ)の値はそれぞれ
1.100、1.000であった。

その後、実施例5と同様に洗浄、乾燥してポリフェニレンスルフィドを得た。このポリフェニレンスルフィドを260℃の高温オープン中で4時間キュアリングを行なつたところ、メルトフローレイトが120の架橋ポリフェニレンスルフィド

ンスルフィドをえ、30分扱のメルトフローレィ トは110であつた。

比較例 1

実施例1において無水の水硫化ナトリウム

1.129(0.02モル)を添加しなかつた以外は、全て実施例1と同様に反応を行なつた。この時の式(I)および式(II)の値は、それぞれ

1.062、1.031であつた。また、得られたポリフェニレンスルフィドのメルトフローレイトは200であり、30分後のメルトフローレイトは370であつた。

比较照2

実施例 1 において D ー シクロルベンゼン 1 4 7 g (1 . 0 モル)を 1 7 6 . 4 g (1 . 2 モル)に変えた以外は全て実施例 1 と同様に反応を行なった。この時の式 (I) および式 (I) の値はそれぞれ 1 . 0 4 0 、 1 . 2 1 2 であつた。 符られたポリフエニレンスルフィドのメルトフローレイトは 1 5 0 0 であり、 3 0 分後のメルトフローレイトは 低粘度のため 測定できなかつた。

を灯、30分後のメルトフローレイトは5であった。

実施別1~5、比較例1~4をまとめると表 -1のようになる。

	-				
	呈	式(1)の値	式団の値	メルトフローレイト	30分後のメルトフロー
		(モル/モル)	(モル/モル)	(8/10#)	レイト (タ/10分)
Γ	-	1.040	1.010	100	120
8K	8	1.036	1.041	50	55
禼	က	1.000	1.010	200	510
露	4	1.035	1.005	009	580
	2	1.000	1.000	120	110
Ή	٦	1.062	1, 031	200	370
2	8	1.040	1, 212	1500	2000以上
35	ဗ	0.880	0.855	3000KF	1
	4	1. 100	1.000	120	2

表 - 1 から明らかなように、本発明の実体例 1 ~ 5 の場合、 3 0 分後のメルトフローレイトは、初別のメルトフローレイトとほとんど同じであり、然安定性がすぐれていることがわかる。それに対して、比較例 1 ~ 4 のように、式(I) がが外れる場合(比較例 1 . 2 . 4)、ともに外れる場合(比較例 1 . 2 . 4)、ともに外れるのよりに、が得られたなかつたり、 3 0 分後のメルトフローレイトが初めてメルトフローレイトが初めてメルトフローレイトが初めてより、 3 0 分後のメルトフローレイトが初めてよりにして大きく変化しか得られない。

[効果]

従来の公知例では、硫黄源中のS、アルカリ金鼠水酸化物およびポリハロゲン化物の比は、一般的記述として広い範囲で設定されていたが、木発明のように、特定の範囲にコントロールすることによって熱安定性のすぐれたポリアリーレンスルフィドが得られ、溶融押出し時の粘度変化が小さくゲルの発生も少ない。また、副次的にポリアリ

##

ーレンスルフィド中の、灰分、オリゴマも低下す る効果がある。

代理人 浅 村 皓